(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



) Neder Harrier in Herrier (1970 beier besteht bei 111 fri behier besteht beier beier beier besteht besteht best

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 31. März 2005 (31,03,2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/028534 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C08G 18/42 (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für 18/48, 18/73, 18/40, C08F 283/00 jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/009180 CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FL GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, (22) Internationales Anmeldedatum: KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, 16. August 2004 (16.08.2004) MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG. PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM. (25) Einreichungssprache: Deutsch TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, (26) Veröffentlichungssprache: Dentech
- 103 40 392.2 2. September 2003 (02.09.2003) DE

 (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MNEMOSCIENCE GMBH [DE/DE]; Carlstrasse
 - US): MNEMOSCIENCE GMBH [DE/DE]; Carlstrasse 50, 52531 Uebach-Palenberg (DE).

ALTEHELD, Armin [DE/DE]; Kirchheider Strasse 148,

(72) Erfinder; und
 (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LENDLEIN, Andreas
 [DE/DE]; Sundgauerstrasse 142, 14167 Berlin (DE).

32657 Lemgo (DE).

(30) Angaben zur Priorität:

(74) Anwalt: HAMMER, Jens; Grünecker, Kinkeldey, Stockmair & Schwanhäusser, Maximilianstrasse 58, 80538 München (DE). Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbrevlations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette werwiesen

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für

jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,

GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU.

TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,

EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT,

RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(54) Title: AMORPHOUS POLYESTER URETHANE NETWORKS HAVING SHAPE MEMORY PROPERTIES

(54) Bezeichnung: AMORPHE POLYESTERURETHAN-NETZWERKE MIT FORM-GEDÄCHTNIS-EIGENSCHAFEN

A first Abstract: The invention relates to a novel system of amorphous polymer networks comprising one or several segments with shape memory properties in order to avoid structural heterogeneities in the networks. Said networks are preferably composed of biodegradable and biocompatible components and can be used in the medical domain. The systemic character of the materials allows the thermal and mechanical properties as well as the decomposition behavior to be adjusted in a specific manner. The invention particularly makes it possible to produce polyphase amorphous networks.

(57) Zussammenfassung: Um strukturelle Inhomogentiëtien in den Netzwerken zu ungehen, wird in Übereinstimmung mit der vorliegenden Erifinding ein neues System anonpher Polymenetzwerke aus ein oder mehreren Segmenten im Formegelichten vor vorliegenden Erifinding ein neues System anonpher Polymenetzwerke aus ein oder mehreren Segmenten im Formegelichten stempenen in der System erifact vor der System erifact vor der Werften die Möglichkeit ift den Binsatz im medizinischen Bereich. Der Systemcherakter der Materialien zustammen und erzeit in der System erifact vor der Materialien zu eine der System erifact vor der Materialien zu erite in der System erifact vor der Materialien zu erite in der System erite vor der Materialien zu erite vor der System erite vor der Materialien zu erite vor der System er vor der Materialien zu erite vor der System er vor der Materialien zu erit vor der System erit vor der Materialien zu erit vor der Vertrag der Vertrag vor der Vertra

Amorphe Polyesterurethan-Netzwerke mit Form-Gedächtnis-Eigenschaften

Die vorliegende Erfindung betrifft vernetzte, vorzugsweise biodegradierbare Polyesterurethane mit Formgedächtniseigenschaften.

Stand der Technik

Biodegradierbare, kovalente Polymernetzwerken mit Formgedächtniseigenschaften werden zumeist durch freie radikalische Polymerisation von z.B. Makrodimethacrylaten erhalten. Dieses Herstellungsverfahren umfasst insgesamt drei Schritte: Synthese von Makrodiolen, Methacrylierung der Endgruppen, radikalische Vernetzung.

Der radikalische Reaktionsmechanismus unterliegt einem Zufallsprozeß, bei dem die mikroskopische Struktur der Vernetzungsstellen nur in geringem Maße gesteuert werden kann, so dass strukturelle Inhomogenitäten in den Netzwerken auftreten können. Weiterhin ist bei einer derartigen Kettenreaktion die Steuerung bzw. Kontrolle der Reaktion schwierig, so dass selbst bei sehr einheitlichen Ausgangsmaterialien im Netzwerk selber stark unterschiedliche Bereiche vorliegen können, z.B. Bereiche mit einer hohen Vernetzungsdichte und Bereiche mit einer geringeren Vernetzungsdichte. Dies beeinträchtigt jedoch in einigen Anwendungsbereichen den Einsatz derartiger Materiallen. Gleichzeitig können solche Inhomogenitäten auch zu einer Variabilität der physikalischen Eigenschaften führen.

Aufgabe der Erfindung

Daher ist es die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ein neues Material und ein dazugehöriges Herstellungsverfahren abzugeben, mit denen die Nachteile des Standes der Technik überwunden werden können.

Kurze Beschreibung der Erfindung

Die oben geschilderte Aufgabe wurde durch das Polyurethannetzwerk nach Anspruch 1 gelöst, sowie durch das Verfahren, definiert in Anspruch 10. Bevorzugte Ausführungsformen sind in den Unteransprüchen anaegeben.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Um strukturelle Inhomogenitäten in den Netzwerken zu umgehen, wird in Übereinstimmung mit der vorliegenden Erfindung ein neues System amorpher Polymernetzwerke aus ein oder mehreren Segmenten mit Formgedächtniseigenschaften zur Verfügung gestellt. Die Netzwerke setzen sich bevorzugt aus bioabbaubaren und biokompatiblen Komponenten zusammen und eröffnen die Möglichkeit für den Einsatz im medizinischen Bereich. Der Systemcharakter der Materialien erlaubt eine gezielte Einstellung der thermischen und mechanischen Eigenschaften sowie des Abbauverhaltens. Die vorliegenden Erfindung erlaubt insbesondere die Herstellung mehrphasiger amorpher Netzwerke.

Im Gegensatz zu den bereits entwickelten biodegradierbaren, kovalenten Polymernetzwerken mit Formgedächtniseigenschaften, die durch freie radikalische Polymerisation von z.B. Makrodimethacrylaten erhalten werden, wird in der vorliegenden Erfindung ein anderes Herstellungsverfahren angewendet, nämlich die Polyaddition. Insgesamt sind dabei nur zwei Syntheseschritte notwendig: Synthese von Makrotriolen bzw. –tetrolen und Polyaddition.

Die erfindungsgemäßen Netzwerke basieren auf sternförmigen Präpolymeren mit Hydroxy-Endgruppen, die durch bekannte Verfahren hergestellt werden. Diese Vorgehensweise ermöglicht die Herstellung von strukturell einheitlichen Netzwerken (Insbesondere auch in größerem Maßstab). Durch die Herstellung ausgehend von mehrfunktionellen Präpolymeren kann eine sehr große Einheitlichkeit der Netzwerke gesichert werden, da durch die Anzahl der möglichen Kopplungsstellen und die Kettenlänge der Präpolymere die wesentlichen Parameter des Netzwerkes schon durch die vergleichsweise niedermolekularen Ausgangsverbindungen festgelegt werden können, was die Kontrolle vereinfacht. Gleichzeitig sind die Vernetzungsstellen selbst auch schon vorgeformt, was die Kontrolle weiter erleichtert.

Die erfindungsgemäßen Netzwerke umfassen mehrfunktionelle Bausteine (abgeleitet von den oben genannten Präpolymeren), bevorzugt tri- und/oder tetrafunktionelle Bausteine, die vor der Herstellung des Netzwerks bevorzugt an den reaktiven Enden jeweils eine Hydroxyfunktionalität aufweisen, oder eine äquivalente Gruppierung. Die Netzwerkherstellung erfolgt dann durch Umsetzung mit einem geeigneten Diissoyanat

oder einer anderen geeigneten Verbindung, bevorzugt bei einem leichten Überschuss an Diisocyanat.

Die mehrfunktionellen Bausteine (Präpolymere) umfassen eine Zentraleinheit, die den späteren Vernetzungsstellen im Netzwerk entspricht. Diese Zentraleinheit ist bevorzugt abgeleitet von geeigneten niedermolekularen mehrfunktionellen Verbindungen, bevorzugt mit drei oder mehr Hydroxygruppen, insbesondere drei bis fünf und weiter bevorzugt drei oder vier Hydroxygruppen. Geelgnete Beispiele sind Pentaerythritol und 1,1,1-tris(Hydroxymethyl)ethan. An diese Zentraleinheit sind eine entsprechende Anzahl an Präpolymerketten gebunden (entsprechend z.B. der Anzahl an Hydroxygrueppen), wobei diese Ketten bevorzugt durch Esterbindungen verbundene Monomereinheiten umfassen und/oder durch Etherbindungen verbundene Monomereinheiten. Bevorzugte Beispiele sind Ketten auf Basis von Milichsäure, Caprolacton, Dioxanon, Glycolsäure und/oder Ethylen- oder Propylenglycol.

Bevorzugt sind hierbei insbesondere Ketten aus Milchsäure (D oder L oder DL), optional in Kombination mit einem der weiteren oben genannten Säurebausteine (als Blockcopolymere oder als statistische Copolymere, wobei statistische Copolymere bevorzugt sind). Alternativ umfassen die Ketten Segmente aus den Säurebausteinen (in den oben genannten möglichen Kombinationen), zusammen mit Segmenten aus den Etherbausteinen, wobei hier eine Kombination mit einem Polypropylenglycolsegment besonders bevorzugt ist. Bevorzugt welsen solche Bausteine in jeder Kette zwei Segmente auf, ein Polyestersegment und ein Polyethersegment (insbesondere Polypropylenglycol), wobei es bevorzugt ist, wenn das Polyethersegment an der Zentraleinheit vorgesehen ist, daran anhängend das Polyestersegment, so dass die Kettenenden durch das Polyestersegment geformt werden.

Die Präpolymere weisen üblicherweise ein Zahlenmittel des Molgewichts (bestimmt durch GPS) von 1000 bis 20000 g/mol auf, bevorzugt 2500 bis 15000 g/mol. Bei den Präpolymeren mit Segmenten aus Polyethereinheiten weisen die Segmente aus Polyethereinheiten bevorzugt ein Zahlenmittel des Molgewichts von 1000 bis 6000 auf und die daran gekoppelten Polyestersegmente ein Zahlenmittel des Molgewichts von 1000 bis 6000 auf und die daran gekoppelten Polyestersegmente ein Zahlenmittel des Molgewichts von 1000 bis 12000 g/mol, so dass diese Präpolymere insgesamt wieder ein Zahlenmittel des Molgewichts aufweisen, wie oben beschrieben.

Da derartige Präpolymere durch gut steuerbare Verfahren hergestellt werden können, weisen die erfindungsgemäß eingesetzten Präpolymere bevorzugt eine relative große Einheitlichkeit (PD) auf, bevorzugt im Bereich von 1 bis 2, insbesondere 1 bis 1,5. Eine derartig gute Einheitlichkeit verleiht auch den erfindungsgemäßen Netzwerken eine gute Einheitlichkeit

Es ist insbesondere bevorzugt, wenn die Präpolymere Milchsäureeinhelten aufweisen (Lactateinheiten). Sind noch weltere Säurebausteine vorhanden, so machen die Lactateinheiten bevorzugt den Großteil der Säureeinheiten im Polyestersegment aus. Für die anderen obengenannten Säurebausteine sind bevorzugte Anteile, neben Lactateinheiten wie fold:

Glycolat: 0 bis 55 Massen-%, bevorzugt 10 bis 30 Massen-% Caprolacton oder Dioxanon: 0 bis 45 Massen-%, bevorzugt 10 bis 25 Massen-%, Insbesondere etwa 15 Massen-%

Die jeweiligen Anteile lassen sich einfach durch die Kontrolle der Menge an Monomer bei der Herstellung der Präpolymere einstellen.

Die wie oben beschrieben aufgebauten Präpolymere werden durch eine Polyadditionsreaktion zu den erfindungsgemäßen Netzwerken umgesetzt. Dabei ergibt die Umsetzung mit den Dilsocyanaten eine Kettenverknüpfung an den Hydroxygruppen an den Enden der mehrfunktionellen Präpolymere, so dass die Ketten dann durch Diurethaneinheiten verbunden sind. Aufgrund der Hydrolyseempfindlichkeit der einzelnen Segmente ergibt sich so ein Netzwerk, dass insbesondere im physiologischem Bereich bloabbaubar sein kann. Die Auswahl der Komponenten für die Präpolymere erlaubt weiterhin insbesondere auch die Herstellung von amorphen Netztwerken. Insbesondere der Einsatz von Milchsäure (bevorzugt DL-Form) und der Einsatz von ataktischem Polypropylenglycol erlaubt die Herstellung von vollständig amorphen Netzwerken.

Dabei kann durch den Anteil der einzelnen Monomere das Abbauverhalten gesteuert werden. Glycolateinheiten, Caprolactoneinheiten und Dioxanoneinheiten verzögern im Allgemeinen die Abbaureaktion.

Durch die Kettenlänge und den jeweiligen Anteil an Monomer kann darüber hinaus auch das mechanische Eigenschaftsprofil des Netzwerks gesteuert werden. Geringe Molmassen der Präpolymere führen üblicherweise zu Netzwerken mit hohen Vernetzungsdichten, die allerdings ggf. geringe mechanische Festigkeiten Aufweisen. Dafür ist bei solchen Netzwerken die Quelifähigkeit beschränkt.

Der Einbau von Glycolateinheiten, Caprolactoneinheiten und/oder Dioxanoneinheiten erlaubt weiterhin eine Kontrolle der Übergangstemperatur und damit der Schalttemperatur für den Form-Gedächtnis-Effekt (der Form-Gedächtnis-Effekt ist im Stand der Technik bereits ausführlich beschrieben, in diesem Zusammenhang wird daher lediglich auf die bereits existierende Literatur, z.B. die weiteren Patentanmeldunge der Firma Mnemoscience verwiesen). Dadurch kann gezielt eine für eine Anwendung gewünschte Schalttemperatur eingestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Präpolymere erlauben darüber hinaus auch die Herstellung von phasensegregierten Netzwerken, was für einige Anwendungsbereiche von Vorteil ist. Zur Herstellung solcher phasensegregierter Netzwerken bieten sich die folgenden Strategien an.

- Erfindungsgemäße Präpolymere nur mit Polyestersegmenten werden in der Gegenwart von Polyethermakromonomeren mit ungesättigten Endgruppen mit Diisocyanat umgesetzt. Diese Polyethermakromonomere werden anschließend photochemisch vernetzt, was ein IPN ergibt.
- Erfindungsgemäße Präpolymere, die sowohl Polyestersegmente als auch Polyethersegmente aufweisen werden mit Diisocyanat umgesetzt. Es ergibt sich ein Netzwerk, mit segregierten Phasen.
- 3. Erfindungsgemäße Präpolymere nur mit Polyestersegmenten werden mit Präpolymeren nur mit Polyethersegmenten mit Diisocyanat umgesetzt. Es ergibt sich ein Netzwerk, mit segregierten Phasen, wobei im Unterschied zu 2. Polyestersegmente und Polyethersegmente nicht in einem Präpolymer vorliegen sondern in getrennten Präpolymeren, verbunden durch Diurethaneinheiten.
- 4. Erfindungsgemäße Präpolymere nur mit Polyestersegmenten werden mit Diisocyanat umgesetzt. Das entstandene Netzwerk wird in der Gegenwart von Acrylatmonomeren gequollen und die dadurch eingelagerten Acrylatmonomere werden anschließend photochemisch zu einem Netzwerk vernetzt, was ein IPN ergibt.

Bevorzugte Molgewichte für die Makromonomere (1.) entsprechen den oben angegebenen Werten für das Polyethersegment im Präpolymer. Bevorzugt ist auch hier ein Polypropylenglycolsegment.

Bevorzugte Acrylatmonomere für Option 4. sind Ethylacrylat, Butylacrylat, Hexylacrylat und Hydroxyethylacrylat sowie die entsprechenden Methacrylate. Der Gesamtmassenanteil in den entstehenden IPN für diese Monomere beträgt bevorzugt 1 bis 35 Massen-%, stärker bevorzugt 8 bis 25 Massen-%. Hydroxyethylacrylat erlaubt insbesondere eine Einstellung der Hydrophille des IPN.

Bevorzugte erfindungsgemäße Netzwerke sind wie folgt:

Typ I: Polymernetzwerke aus Triolen oder Tetrolen und Diisocyanat,

Typ II: Polymernetzwerke aus Triolen und Tetrolen und Diisocyanat,

Typ III: Polymemetzwerke aus Triolen oder Tetrolen mit Diisocyanat und einem interpenetrierendem Netzwerk aus einem Makrodimethacrylat

Typ IV: Sequentielle Interpenetrierende Polymemetzwerke aus einem Netzwerk aus Triolen oder Tetrolen mit Diisocyanat und anschließend polymensierten niedermolekularen Acrylaten.

Die erfindungsgemäßen Netzwerke lassen sich auf allen Gebieten, wo biokompatible bzw. abbaubare Materialien zum Einsatz kommen können, einsetzen, z.B. im medizinischen Bereich.

Die erfindungsgernäßen Netzwerke können weitere Bestandteile aufweisen, wie Füllstoffe, biologisch aktive Stoffe, Farbstoffe, Diagnostika usw. Der Einsatz solchen zusätzlicher Bestandteile hängt vom jeweiligen Einsatzzweck ab.

Kurze Beschreibung der Figuren

Figur A zeigt die Glastemperatur der Polyurethan-Netzwerke (Typ I) mit Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat Segmenten unterschiedlicher Segmentlängen.

Figur B veranschaulicht das Rückstellverhalten (Formgedächtnis Effekt) eines zuvor gedehnten Netzwerks (Typ I) mit Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat Segmenten im Aufheizprozeß.

Figur C zeigt die Glastemperatur der Polyurethan-Netzwerke (Typ I) mit Oligo(lactat-cohydroxycaproat) bzw. Oligo(lactat-hydroxyethoxyacetat) Segmenten mit variablem

Figur D veranschaulicht das Rückstellverhalten (Formgedächtnis Effekt) einiger Polyurethan Netzwerke (Typ I) aus Figur C im Aufheizprozeß.

Figur E stellt die thermischen Eigenschaften der Multiphasen-Polymernetzwerke (Typ I) mit Oligo(propylenglycol) und Oligo(lactat-co-glycolat)-segmenten dar.

Figur F ist eine schematische Darstellung der Fixierung eines Prä-IPNs durch die Nachfolgende Vernetzung der zusätzlichen Komponente dar (Typ III).

Figur G zeigt die Quelibarkeit eines IPNs (Typ IV) in Wasser mit variablem Anteil an 2-(Hydroxyethyl)acrylat

Herstellung der Netzwerke

Die erfindungsgemäßen Netzwerke können einfach durch Umsetung der Präpolymere mit Diisocyanat in Lösung, z.B. in Dichloromethan, und anschließenden Trocknung erhalten werden (Typ I und II). Bei der Herstellung der IPN mit einem zweiten Netzwerk aus Acrylatmonomeren wird das erfindungsgemäße Netzwerk nach der Herstellung im Monomeren gequollen, worauf sich die Vernetzung der Monomere anschließt (Typ IV). Bei den IPN mit einem zweiten Netzwerk aus Polypropylenglycolmakromonomeren wird das erfindungsgemäße Netzwerk in der Gegenwart der Makromonomere hergestellt (in Lösung, wie oben beschrieben), die dann anschließend vernetzt werden (Typ III). Prinzipiell möglich ist auch eine Massenpolymerisation, d.h. Vernetzungsreaktionen ohne Einsatz eines Lösungsmittels. Diese Option ist insbesondere wertvoll im Hinblick auf eine

Verarbeitung der erfindungsgemäßen Materialien im Spritzguss, da dabei die thermoplastische Ausgangsmateriallen geformt werden, worauf sich die Vernetzung in der gewünschten Form anschließt.

Beispiele

Die folgenden Beispiel illustrieren die vorliegende Erfindung

Kurzbezeichnungen der Oligomere und der Polymernetzwerke

Cooligomere des rac-Dilactids

X-LY(u_v)-Z

- х Initiator der ringöffnenden Polymerisation
 - Ethylenglykol
 - Р Pentaerythrit
 - т 1.1.1-Tris(hvdroxymethyl)ethan
- \mathbf{L} rac-Lactat
- Comonomereinheiten Y
 - ε-Hydroxycaproat C
 - D β-Hydroxyethoxyacetat
 - G Glykolat
- Massenanteil des Comonomers Y nach H-NMR bezogen auf die Gesamtmasse der μу Repetiereinheiten ohne Initiatorsegment in Mass.-%
- Gemäß der Einwaage der Reaktanden erwartetes Zahlenmittel der Molmasse der z Oligomere in g·mol-1 gerundet auf 1000 g·mol-1

Oligo(propylenglykol)

F-PPG-Z

F Endgruppen

> D Diol

M Dimethacrylat Triol

PPG Oligo(propylenglykol)

Zahlenmittel der Molmasse der hydroxyfunktionellen Oligomere nach Herstellerangaben in g·mol⁻¹; Ausnahme M-PPG-560; hier ist Z das Zahlenmittel der Molmasse des Makrodimethacrylats nach Herstellerangaben in g-mol-

Stern-{oligo(propylenglykol)-block-oligo((rac-lactat)-co-glykolat]}triole

T-PPG-Z-b-LG-Z

T-PPGDurch Initilerung mit Glycerin dargestelltes, kommerziell erworbenes Oligo(propylenglykol)triol

Z Zahlenmittel der Molmasse des eingesetzten Oligo(propylenglykol)triols nach Herstellerangaben in g mol⁻¹

Blocksequenzstruktur

LG Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat]segment mit 15 Mass.-% Glykolat gemäß Einwaage

Z Gemäß der Einwaage der Reaktanden erwartetes Zahlenmittel der Molmasse des Stern-{oligo(propylenglykol)-block-oligo[(rac-lactat)-co-glykolat]}triols in g·mol⁻¹

Netzwerke (außer interpenetrierende Polymernetzwerke)

Es gelten die Bezeichnungen der eingesetzten Präpolymere mit dem Präfix N.
Eine Ausnahme bilden die Netzwerke, die durch Polyaddition von Mischungen aus
Oligo(propylenglyko)lytiolen, Oligo(prac-lactal)-co-glykolaftetrolen und TMDI dargestellt
werden. Hier gelten die folgenden Kurzbezeichnungen:

N-T-PPG(µppg)-Z-LG

N Netzwerk

T-PPGDurch Initiierung mit Glycerin dargestelltes, kommerziell erworbenes

Oligo(propylenglykol)triol

μPPG Eingesetzter Massenanteil des Oligo(propylenglykol)triols bezogen auf die Gesamtmasse der Präpolymere in Mass.-%

Z Zahlenmittel der Molmasse des Oligo(propylenglykol)triols nach Herstellerangaben in g·mol⁻¹

LG Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat]tetrol P-LG(17)-10000

Weitere Ausnahme bilden die Netzwerke N-EA, N-BA und N-HEA. Hierbei handelt es sich um Netzwerke, die durch photochemisch initiierte Polymerisation von Ethylacrylat, Burylacrylat oder (2-Hydroxyethyl)acrylat erhalten werden. Den Acrylaten wird ein Volumen von 0,5 Vol.-% des Oligo(propylenglykol)dimethacrylats M-PPG-560 und der Photoinitiator 2,2'-Dimethoxy-2-phenylacetophenon (10 mg/mL) zugegeben.

Interpenetrierende Polymernetzwerke

N-LG-ipX-N-Y(μ_Y)-Z

N-LG Netzwerk aus N-P-LG(17)-10000 und TMDI

ip Interpenetrierendes Polymernetzwerk

Anzahl der Schritte, in denen Quellung und Bestrahlung erfolgen (optional);
 bei X = 1 nicht explizit genannt

N-Y Netzwerk aus Oligo(propylenglykol)dimethacrylat und der Komponente Y: EA Ethylacrylat

BA Butylacrylat

HEA (2-Hydroxyethyl)acrylat

M-PPG Oligo(propylenglykol)dimethacrylat

- μ_Y Anteil der Komponente Y in Mass.-%; bei in situ sequenziellen IPNs gemäß der Einwaage an Oligo(propylenglykol)dimethacrylat
- Z Molmasse des bei der Synthese des Makrodimethacrylats eingesetzten Oligo(propylenglykol)diols; bei Verwendung von M-PPG-560 nicht explizit genannt

Bei interpenetrierenden Systemen, deren Komponente Y unvernetzt vorliegt (Prä-IPNs), entfällt der Zusatz N vor dieser Komponente.

Präpolymere (Makrotriole und Makrotetrole)

Die Darstellung sternförmiger Präpolymere wie Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat]triol oder tetrol erfolgt durch die ringöffnende Copolymerisation von rac-Dilactid und Diglykolid in der Schmelze der Monomere mit hydroxyfunktionellen Initiatoren unter Zusatz des Katalysators Dibutyizinn(IV)oxid (DBTO). Dieser Syntheseweg hat sich in der Literatur zur Herstellung von Iinearen und verzweigten Oligomeren mit definierfer Molmasse und Endgruppenfunktionalität als geeignet erwiesen (D. K Han, J. A. Hubbell, Macromolecules 29, 5233 (1996); D. K. Han, J. A. Hubbell, Macromolecules 30, 6077 (1997); R. F. Storey, J. S. Wiggins, A. D. Puckett, J. Polym. Sci.: Part A: Polym. Chem. 32, 2345 (1994); S. H. Kim, Y.-K. Han, Y. H. Kim, S. I. Hong, Makromol. Chem. 193, 1623 (1992). Als Initiatoren der ringöffnenden Polymerisation werden Ethylenglykol, 1,1,1-Tis(hydroxy-methyl)ethan bzw. Pentaerythrit eingesetzt.

Analog werden Oligo(lactat-co-hydroxycaproat)tetrole und Oligo(lactathydroxyethoxyacetat)tetrole sowie [Oligo(propylenglycol)-block-oligo(rac-lactat)-coalycolat)trole hergestellt.

- Tab. 1: Zusammensetzung und Molgewicht der Präpolymere Oligo[(/ac-lactat)-co-glykolat]e.
- χ_{0} Molarer Anteil an Glycolateinheiten, μ_{0} Massenanteil an Glykolateinheiten, zahlenmittlere Molmasse M_n und Polydispersität PD der nach ¹H-NMR-Spektroskopie (¹H-NMR), Dampfdruckosmometrie (VPO) und Gelpermeationschromatographie (GPC). Der eingesetzte Massenanteil an Glykolat im Reaktionsansatz ist $\mu_{0,R}$ und M_{col} das aufgrund der Einwaage der Reaktanden erwartete Zahlenmittel der Molmasse

| | | | | 11 | | | | |
|------------------------|------------------|------------------------------|------------------------------|---------------------|------------------------------|---------------------|---------------------|-------|
| Oligomer ^{a)} | μ _{G_R} | χ ₀ ^{b)} | μ _G ^{b)} | M _{calc} | M _n ^{b)} | Mn | Mn | PD |
| | | | | | (1H-NMR) | (VPO) | (GPC) | (GPC) |
| | Mass% | mol-% | Mass% | g·mol ⁻¹ | g·mol ⁻¹ | g·mol-1 | g·mol ⁻¹ | |
| E-LG(15)-1000 | 15 | 18 | 15 | 1100 | 1100 | n. b. | 1200 | 1,56 |
| E-LG(17)-2000 | 15 | 20 | 17 | 2100 | 2000 | 1800 | 2300 | 1,63 |
| E-LG(15)-5000 | 15 | 18 | 15 | 5100 | 5000 | n. b. ^{c)} | 5600 | 1,44 |
| E-LG(17)-7000 | 15 | 20 | 17 | 7100 | 6200 | 4200 | 5400 | 1,67 |
| E-LG(16)-9000 | 15 | 19 | 16 | 9100 | 9500 | 5600 | 7900 | 1,60 |
| E-LG(15)-12000 | 15 | 18 | 15 | 12000 | 12500 | 4400 | 6200 | 1,75 |
| T-LG(17)-1000 | 15 | 20 | 17 | 1100 | 980 | n. b.°) | 970 | 1,49 |
| T-LG(15)-2000 | 15 | 18 | 15 | 2100 | 2300 | 1900 | 2800 | 1,40 |
| T-LG(17)-5000 | 15 | · 20 | 17 | 5100 | 4500 | 3100 | 4400 | 1,43 |
| T-LG(17)-7000 | 15 | 20 | 17 | 7100 | 6000 | 4200 | 7200 | 1,41 |
| T-LG(16)-9000 | 15 | 19 | 16 | 9200 | 7900 | 7700 | 9600 | 1,42 |
| T-LG(16)-10000 | 15 | 19 | 16 | 10100 | 9200 | 4700 | 6400 | 1,60 |
| T-LG(18)-12000 | 15 | 21 | 18 | 12200 | 11700 | 6000 | 7600 | 1,64 |
| P-LG(17)-1000 | 15 | 20 | 17 | 1100 | 820 | 1300 | 760 | 1,92 |
| P-LG(18)-2000 | 15 | 21 | 18 | 2100 | 2500 | n. b.°) | 5400 | 1,11 |
| P-LG(15)-5000 | 15 | 18 | 15 | 5100 | 4900 | 4000 | 7600 | 1,23 |
| P-LG(15)-7000 | 15 | 18 | 15 | 7100 | 7300 | 4700 | 8000 | 1,30 |
| P-LG(16)-9000 | 15 | 19 | 16 | 9100 | 8200 | 4200 | 6300 | 1,91 |
| P-LG(17)-10000 | 15 | 18 | 17 | 10100 | 10500 | 5100 | 10800 | 1,60 |
| P-LG(12)-12000 | 15 | 15 | 12 | 12100 | 10100 | 8700 | 14400 | 1,24 |
| P-LG(0)-10000 | 0 | 0 | 0 | 10100 | 9200 | 6700 | 11100 | 1,21 |
| P-LG(8)-10000 | 8 | 10 | 8 | 10100 | 11600 | 9200 | 13400 | 1,13 |
| P-LG(13)-10000 | 10 | 16 | 13 | 10100 | 10500 | 9700 | 14000 | 1,27 |
| P-LG(30)-10000 | 30 | 35 | 30 | 10100 | 10700 | 7400 | 9200 | 1,41 |
| P-LG(48)-10000 | 50 | 53 | 48 | 10100 | 9700 | 6100 | 10800 | 1,36 |
| P-LG(52)-10000 | 50 | 57 | 52 | 10100 | 9900 | 7800 | 12600 | 1,21 |

a) Erläuterung der Abkürzungen, s.o.

b) Der molare Anteil an Glykolateinheiten χ₀ wird anhand der 'H-NMR-Spektren berechnet und in Massenanteile µ₀ umgerechnet. Die Bestimmung der Zusammensetzung der Oligomere und die Berechnung von M₁ nach 'H-NMR sind in Kap. 12.2.1, beschrieben.

c) n. b.: nicht bestimmt

E = Ethylenglycol

P = Pentaerythrit

⁻ I chiller y lin it

T = 1,1,1-Tris(hydroxymethyl)ethan

Tab. 1a: Molarer $χ_D$ bzw. Massenanteil $μ_D$ an β-Hydroxyethoxyacetat, zahlenmittlere Molmasse M_n und Polydispersität PD der Oligo[(rac-lactat)-co-(β-hydroxyethoxyacetat)]e nach ¹H-NMR-Spektroskopie (¹H-NMR), Dampfdruckosmometrie (VPO) und Gelpermeationschromatographie (GPC). Der eingesetzte Massenanteil an β-Hydroxyethoxyacetat ist $μ_{D,R}$ und M_{calo} die aufgrund der Einwaage der Reaktanden gemäß GI. 4.2 erwartete zahlenmittlere Molmasse. Die Präpolymere werden durch Initiierung mit Pentaerythrit dargestellt.

| Oligomer ^{a)} | μ_{D_R} | χ _D ^{b)} | $\mu_D^{(b)}$ | M _{calc} | $M_n^{(b)}$ | M _n | M_n | PD |
|------------------------|-------------|------------------------------|---------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------|
| | | | | | (¹H-NMR) | (VPO) | (GPC) | (GPC) |
| | Mass% | mol-% | Mass% | g·mol ⁻¹ | g·mol ⁻¹ | g·mol ⁻¹ | g·mol ⁻¹ | |
| P-LD(12)-1000 | 15 | 9 | 12 | 1100 | 980 | 1200 | 1300 | 1,58 |
| P-LD(15)-2000 | 15 | 11 | 15 | 2100 | 2600 | 1800 | 2900 | 1,39 |
| P-LD(13)-5000 | 15 | 10 | 13 | 5200 | 5900 | 3300 | 7100 | 1,32 |
| P-LD(13)-7000 | 15 | 10 | 13 | 7200 | 7300 | 3500 | 8700 | 1,32 |
| P-LD(12)-10000 | 15 | 9 | 12 | 10100 | 9500 | 4100 | 12300 | 1,37 |
| P-LD(8)-10000 | 10 | 6 | 8 | 10100 | 6500 | 3900 | 11200 | 1,26 |
| P-LD(17)-10000 | 20 | 12 | 17 | 10100 | 6300 | 4100 | 12300 | 1,37 |
| P-LD(20)-10000 | 20 | 15 | 20 | 10100 | 7200 | n. b.°) | n. b.°) | n. b.°) |
| P-LD(25)-10000 | 30 | 19 | 25 | 10100 | 6900 | 4400 | 10900 | 1,29 |
| P-LD(45)-10000 | 50 | 37 | 45 | 10100 | 10100 | 3200 | 11100 | 1,25 |
| P-LD(65)-10000 | 70 | 56 | 65 | 10100 | 10000 | 2500 | 9400 | 1,21 |

a) s.o.

Tab. 2b: Massenanteil μ_{PPG} an Oligo(propylengtykol), zahlenmittlere Molmasse M_n nach

¹H-NMR-Spektroskopie (¹H-NMR) bzw. Gelpermeationschromatographie (GPC) und Polydispersität PD der Stern-(oligo(propylengtykol)-bicok-oligo[(rac-lactat)-co-glykolat])triole und der Makroinitiatoren. M_{calic} ist das Zahlenmittel der Molmasse, das aufgrund der Einwaage der Reaktanden erwartet wird. Die zahlenmittlere Molmasse der Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat]segmente ist M_{bLG} und der Anteil an umgesetzten Endgruppen der

b) Der molare Anteil an β-Hydroxyethoxyacetateinheiten χ_D wird durch Auswertung der ¹H-NMR-Spektren berechnet und in Massenanteile µ_D umgerechnet. Die Bestimmung der Zusammensetzung der Oligomere und die Berechnung von M_n anch ¹H-NMR

c) n. b.: nicht bestimmt

WO 2005/028534 PCT/EP2004/009180

Oligo(propylenglykol)triole D_p . Der eingesetzte Massenanteil an Oligo(propylenglykol) im Reaktionsansatz ist μ_{PPo-R} .

| Oligomer ^{a)} | µppg-R | μ _{PPG} ^{b)} | M _{calc} c) | M _n b) | M _n | PD | M _{b-LG} ^{b)} | D _p ^{b)} |
|------------------------|--------|--------------------------------|----------------------|-----------------------|----------------|-------|---------------------------------|------------------------------|
| * | | | | (¹ H-NMR) | (GPC) | (GPC) | | |
| | Mass% | Mass% | g·mol ⁻¹ | g·mol ⁻¹ | g·mol-1 | | g·mol-1 | % |
| T-PPG-1000 | 100 | 100 | 1000 | 930 | 1200 | 1,03 | - | 0 |
| T-PPG-1000-b-LG-2000 | 50 | 41 | 2000 | 2300 | 2700 | 1,09 | 440 | 95 |
| T-PPG-1000-b-LG-4000 | 25 | 22 | 4000 | 4200 | 6000 | 2,35 | 1100 | > 99 |
| T-PPG-1000-b-LG-6000 | . 17 | 14 | 6000 | 6500 | 6600 | 1,33 | 1900 | > 99 |
| T-PPG-1000-b-LG-9000 | 11 | 10 | 9000 | 9000 | 8500 | 1,34 | 2700 | > 99 |
| T-PPG-3000 | 100 | 100 | 3000 | 3400 | 3600 | 1,07 | - | 0 |
| T-PPG-3000-b-LG-4000 | 75 | 82 | 4000 | 4200 | 6100 | 1,01 | 250 | 95 |
| T-PPG-3000-b-LG-6000 | 50 | 54 | 6000 | 6500 | 11400 | 2,80 | 1000 | 98 |
| T-PPG-3000-b-LG-9000 | 33 | 38 | 9000 | 9100 | 8700 | 1,41 | 1900 | 92 |
| T-PPG-6000 | 100 | 100 | 6000 | 5600 | 7000 | 1,44 | - | 0 |
| T-PPG-6000-b-LG-9000 | 67 | 60 | 9000 | 9300 | 13400 | 1,65 | 1300 | 86 |
| T-PPG-6000-b-LG-12000 | 50 | 48 | 12000 | 11700 | 7600 | 2,56 | 2000 | 76 |

a) c (

Netzwerke

Die Netzwerksynthese erfolgt durch Polyaddition der stemförmigen Makrotriole und -tetrole mit einem aliphatischen Diisocyanat als bifunktionellem Kupplungsreagenz (Typ I). Dabei wird in Lösungen in Dichloromethan gearbeitet. Als Diisocyanat wird in Standardexperimenten z.B. ein Isomerengemisch aus 2,2,4- und 2,4,4-Trimethylhexan-1,6-diisocyanat (TMDI) eingesetzt. Durch die Verwendung des Isomerengemischs soll eine mögliche Kristallisation von Diurethansegmenten verhindert werden. Geeignet sind auch andere Diisocyanate.

Alternativ können Mischungen aus verschiedenen Präpolymeren mit einem Diisocyanat umgesetzt werden, z.B. Oligo(rac-lactat)-co(glycolat)tetrol mit Oligo(propylenglycol)triol und TMDI (Tvp II).

Die Bestimmung von μ_{PPG}, D_p und M_n (¹H-NMR) erfolgt mittels ¹H-NMR-Spektroskopie.

c) Den Werten n, und M, liegt M, der Makroinitiatoren nach Herstellerangaben zugrunde.

Für Netzwerke des Typs III wird eine andere Synthesestrategie angewandt. Hierbei wird eine Mischung aus einem Tetrol, einem Oligo(propylenglycol)dimethacrylat und TMDI hergestellt. Zuerst reagieren das Tetrol und das TMDI miteinander zu einem ersten Netzwerk (Prä-IPN). Anschließend wird die radikalische Vernetzung des Dimethacrylats durch UV-Bestrahlung initiliert, wodurch ein zweites Netzwerk entsteht (sequentielles IPN). Durch den Einsatz von Prä-IPNs kann die permanente Form der Formgedächtnismaterialien relativ einfach und schneil durch UV-Bestrahlung an spezielle Anforderungen und Geometrien angepasst werden (Figur F).

Eine andere Synthesestrategie besteht darin, dass ein Polyurethan-Netzwerk des Typs I in einem Acrylat aufgequollen wird und anschließend eine radikalische Polymerisation mittels UV-Licht ausgelöst wird. Geeignet sind Ethyl-, Butyl-, Hexyl- oder (2-Hydroxyethyl)acrylat. Hierdurch erhält man IPN des Typs IV. Unabhängig vom eingesetzten Acrylat werden meistens zwei Glasübergänge beobachtet. Mit dem Einsatz von 2-(Hydroxyethyl)acrylat ist es möglich, die Hydrophilie des Materials einzustellen (Figur G). Die Bandbreite medizinischer Anwendungen der vorgestellten Materialien wird durch diese Möglichkeit erweitert.

Tab. 2: Gelgehalt G und Quellungsgrad Q in Chloroform sowie Glasübergangstemperatur $T_{\mathfrak{g}}$ nach DSC (2. Aufheizvorgang) von Netzwerken aus P-LG(17)-1000 bzw. P-LG(17)-10000 mit verschiedenen Diisocyanaten bzw. Isomerengemischen von Diisocyanaten (Typ I).

| Diisocyanat | Isomere | M _n (Präpolymer) | G | Q | T_{g} |
|-------------|---------|--|---------------------|---------------------|---------|
| | | nach ¹ H-NMR g·mol ⁻¹ | Mass% | Vol% | °C |
| OCN NCO | | 820 | 100 | n. b. ^{d)} | 59 |
| | - | 10500 | 96 ± 1 | 490 ± 0 | 54 |
| OCN NCO | • | 820 | n. b. ^{d)} | 160 ± 40 | 66 |
| a) | Φ | 10500 | 98 ± 2 | 690 ± 70 | 53 |
| OCNNCO | | 820 | 100 | n. b. ^{d)} | 72 |
| b) | • | 10500 | 98 | 470 ± 10 | 57 |
| OCN-CH2-NCO | • | 820 | 99 | n. b. ^{d)} | 75 |
| •) | • | 10500 | 98 | 460 ± 10 | 57 |
| OCN-CH2-NCO | | 820 | 97 ± 1 | n. b. ^{d)} | 80 |
| 13 | - | 10500 | 100 | 480 | 57 |

a) Isomerengemisch aus 2,2,4- und 2,4,4-Trimethylhexan-1,6-diisocyanat, b) ctsitrans-Gemisch des Isophorondiisocyanats, c) cisitrans-Gemisch des 4,4-Methylen-bis(cyclobexylisocyanat)s, d) n. b.: nicht bestimmt. Netzwerke aus P-LG(17)-1000 werden bei Quellung in Chloroform zerstört, daher ist eine Bestimmung von G und Q nur eingeschränkt möglich.

Tab. 2a: Gelgehalt G und theoretische zahlenmittlere Molmasse M_{edent} der Segmente von Netzwerken aus Oligo[(rac-lactat)-co-(β-hydroxyethoxyacetat)]tetrolen und TMDI (Typ I). Die Werte für M_{edent} werden mit der zahlenmittleren Molmasse der Oligomere nach 'H-NMR-Spektroskopie berechnet. Die zahlenmittlere Molmasse der freien elastischen Ketten M_{e-affin} bzw. M_{e-Phantem} wird anhand der Quellungsgrade Q in Chloroform auf Basis des affinen bzw. des Phantomnetzwerkmodells bestimmt.

| Netzwerk*) | G | Q | M _{o-ideal} | M _{c-affin} b) | M _{c-Phantom} b) |
|------------------|----------|--------------------------------|----------------------|-------------------------|---------------------------|
| | Mass% | Vol% | g-mol ⁻¹ | g·mol ⁻¹ | g·mol-1 |
| N-P-LD(12)-1000 | 100°) | n. b. ^{d)} | 700 | n. b. ^{d)} | n. b. ^{d)} |
| N-P-LD(15)-3000 | 100 | 310 | 1500 | 1700 | 1100 |
| N-P-LD(13)-5000 | 100 | 590 | 3200 | 7200 | 4200 |
| N-P-LD(13)-7000 | 100 | 500 ± 10 | 3900 | 5000 ± 200 | 3000 ± 100 |
| N-P-LD(12)-10000 | 92 ± 1 | 860 ± 50 | 5000 | 15400 ± 1600 | 8700 ± 1000 |
| N-P-LD(8)-10000 | 98 ± 0 | 610 | 3400 | 7600 | 4500 |
| N-P-LD(17)-10000 | 93 ± 1 | $\textbf{820} \pm \textbf{10}$ | 3400 | 14000 ± 300 | 8000 ± 200 |
| N-P-LD(20)-10000 | 97 ± 1 | 560 | 3700 | 6400 | 3800 |
| N-P-LD(25)-10000 | 91 ± 2 | 690 ± 30 | 3800 | 9900 ± 900 | 5700 ± 500 |
| N-P-LD(45)-10000 | 93 ± 1 | 760 ± 30 | 5300 | 12000 ± 1000 | 6900 ± 500 |
| N-P-LD(65)-10000 | 90 | 870 ± 80 | 5200 | 15800 ± 2900 | 8900 ± 1600 |

a) s (

b) Der Löslichkeitsparameter 6, wird nur unwesentlich durch den Gehalt an β-Hydroxyethoxyacetat beeinflusst. Für PPDO wird gemäß der Gruppenbeitragsmethode mit molaren Anziehungskonstanten nach Small ein Wert von 19,0 MPa⁻⁹ ermittelt, der dem Wert für PDLLA entspricht. Alle Berechnungen erfolgen daher mit einem Wert für den Wechselwitkungsparameter 7 von 0,34. Die Dichte der amorphen Netzwerke p, wird stets gleich 1,215 g-cm⁻⁹ spesetzt

c) Die Bestimmung von G erfolgt durch Extraktion mit einem Gemisch aus Diethylether und Chloroform in einem Volumenverhältnis von etwa 1:1.

d) n. b.: nicht bestimmt. Netzwerke werden bei Quellung in Chloroform zerstört.

Tab. 3b: Gelgehalt G und massenbezogener Quellungsgrad S in Chloroform von Netzwerken aus Stern-{oligo(propylenglykol)-block-oligo([rac-lactat)-co-glykolat]}triolen und TMDI (Typ I).

| Netzwerk*) | G | S |
|------------------------|--------|---------------------|
| | Mass% | Mass% |
| N-T-PPG-1000 | 97 ± 2 | n. b. ^{b)} |
| N-T-PPG-1000-b-LG-2000 | 97 ± 2 | 350 ± 10 |
| N-T-PPG-1000-b-LG-4000 | 93 ± 4 | 870 ± 60 |
| N-T-PPG-1000-b-LG-6000 | 94 ± 0 | 960 ± 10 |
| N-T-PPG-1000-b-LG-9000 | 90 ± 1 | 1390 ± 130 |
| N-T-PPG-3000 | 98 ± 1 | 700 ± 10 |
| N-T-PPG-3000-b-LG-4000 | 94 ± 1 | 1330 ± 400 |
| N-T-PPG-3000-b-LG-6000 | 73 | 3670 |
| N-T-PPG-3000-b-LG-9000 | 58 | 3650 ± 780 |

a) s.o.

Tab. 2c: Gelgehalt G und massenbezogener Quellungsgrad S in Chloroform,

Massenanteil µppe-R an Oligo(propylenglykol) im Reaktionsansatz und mittels

¹H-NMR-Spektroskopie ermittelter Massenanteil µppe in Netzwerken aus

P-LG(17)-10000, Oligo(propylenglykol)triolen variierender Molmasse und

TMDI (Typ II).

| Netzwerk ^{a)} | µ _{PPG-R} | μ _{PPG} ^{b)} | G | S |
|------------------------------|--------------------|--------------------------------|--------|-----------|
| | Mass% | Mass% | Mass% | Mass% |
| N-P-LG(17)-10000 | - | - | 98 ± 2 | 830 ± 80 |
| N-T-PPG(10)-1000-LG | 10 | n. b. ⁶⁾ | 98 ± 8 | 680 ± 70 |
| N-T-PPG(20)-1000-LG | 20 | 10 | 91 ± 1 | 740 ± 20 |
| N-T-PPG(30)-1000 -L G | 30 | 28 | 94 ± 1 | 720 ± 30 |
| N-T-PPG(50)-1000-LG | 50 | 39 | 94 ± 7 | 830 ± 130 |
| N-T-PPG(70)-1000-LG | 70 | 68 | 79 ± 3 | 1750 ± 70 |
| N-T-PPG-1000 | 100 | n. b. ^{c)} | 97 ± 2 | n. b.°) |
| N-T-PPG(10)-3000-LG | 10 | n. b. ^{c)} | 96 ± 8 | 810 ± 40 |
| N-T-PPG(20)-3000-LG | 20 | 16 | 92 ± 1 | 770 ± 40 |

b) n. b.: nicht bestimmt, wird bei Quellen in Chloroform zerstört

| WO 2005/028534 | | | | PCT/EP2004/009180 |
|---------------------|-----|----------|-------------|----------------------|
| | | 18 | | 1 € 1/21 2004/005100 |
| N-T-PPG(30)-3000-LG | 30 | 28 | 92 ± 10 | 970 ± 20 |
| N-T-PPG(50)-3000-LG | 50 | 57 | 90 ± 12 | 1340 ± 90 |
| N-T-PPG(70)-3000-LG | 70 | n. b.°) | 67 | 2640 |
| N-T-PPG-3000 | 100 | n. b. c) | 98 ± 1 | 700 ± 10 |

^{1 60}

Tab. 2d: Massenbezogener Quellungsgrad S in Chloroform und Massenanteil µppca, an Oligo(propylenglykol) im Reaktionsansatz von interpenetrierenden Polymernetzwerken aus P-LG(17)-10000, TMDI und M-PPG-560. Zum Vergleich wird zudem der massenbezogene Quellungsgrad des Netzwerks N-P-LG(17)-10000 gezeigt (Typ III).

| IPN*) | µррд-R | S ⁵⁾ |
|---------------------|--------|-----------------|
| | Mass% | Mass% |
| N-P-LG(17)-10000 | 0 | 830 ± 80 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(10) | 10 | 690 ± 190 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(20) | 20 | 630 ± 30 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(30) | 30 | 640 ± 40 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(50) | 50 | 540 ± 20 |

a) s.o.
 b) IPNs brechen w\u00e4hrend der Quellung.

Bestimmt mittels H-NMR-spektroskopischer Untersuchungen nach Umsetzung der erhaltenen Netzwerke mit deuterierter Trifluoressigsäure).

c) n. b.: nicht bestimmt

Tab. 2e: Mechanische Eigenschaften von Netzwerksystemen bei 25 °C, die durch Kupplung von Oligo((rac-lactat)-co-glykolat]tetrolen mit TMDI und Oligo(propylenglykol)dimethacrylaten vor und nach erfolgter UV-Bestrahlung erhalten werden. E ist der E-Modul, σ_s die Streckspannung, ϵ_s die Streckgrenze, σ_b die Bruchspannung und ϵ_b die Bruchdehnung.

| Netzwerk*) | Netzwerk ^{a)} E | | ٤s | σ_b | ε _b |
|---------------------|--------------------------|----------------|------------|----------------|----------------|
| | MPa | MPa | % | MPa | % |
| N-P-LG(17)-10000 | 340 ± 60 | 40,0 ± 5,0 | 8 ± 3 | 36,2 ± 5,9 | 250 ± 210 |
| N-LG-ip-M-PPG(10) | 115 ± 40 | 17,1 ± 3,2 | 24 ± 8 | 15,1 ±3,2 | 370 ± 115 |
| N-LG-ip-M-PPG(20) | 20 ± 3 | - | - | $11,5 \pm 3,4$ | 660 ± 200 |
| N-LG-ip-M-PPG(30) | 15 ± 10 | - | - | $8,4 \pm 1,3$ | 635 ± 115 |
| N-LG-ip-M-PPG(50) | $1,5 \pm 0,3$ | - | - | $2,2 \pm 0,2$ | 500 ± 125 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(10) | 350 ± 10 | 35,4 ± 1,7 | 13 ± 3 | 27,5 ± 3,2 | 260 ± 110 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(20) | 415 ± 90 | 39,3 ± 1,3 | 10 ± 2 | $36,2 \pm 2,9$ | 230 ± 20 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(30) | 270 ± 80 | 32,4 ± 3,5 | 17 ± 2 | $33,3 \pm 6,8$ | 225 ± 45 |
| N-LG-ip-N-M-PPG(50) | 150 ± 30 | $23,2 \pm 4,6$ | 24 ± 3 | $28,1 \pm 3,5$ | 105 ± 20 |
| N-M-PPG-560 | 22 ± 7 | - | - | 3,1 ± 1,0 | 15 ± 5 |

Tab 3: Glasübergangstemperaturen T_{g1} und T_{g2} (DSC, 2. Aufheizvorgang bei einer Heizrate von 30 K-min⁻¹) und Änderungen der isobaren Wärmekapazität ΔC_{p1} und ΔC_{p2} an den Glasübergängen von IPNs, die durch Quellung des Netzwerks N-P-LG(17)-10000 in Acrylatiösungen und anschließende Bestrahlung dargestellt werden (Typ IV). Zum Vergleich sind die thermischen Eigenschaften der Netzwerke N-EA, N-BA und N-HEA aufgeführt.

| Netzwerk*) | T_{gl} | ΔC_{p1} | T_{g2} | ΔC_{p2} |
|-------------------|----------|------------------------------------|----------|------------------------------------|
| | °C | J-K ⁻¹ ·g ⁻¹ | °C | J·K ⁻¹ ·g ⁻¹ |
| N-P-LG(17)-10000 | _ь) | _b) | 61 | 0,50 |
| N-LG-ip-N-EA(15) | _p) | _p) | 56 | 0,34 |
| N-LG-ip-N-EA(19) | _b) | _6) | 56 | 0,39 |
| N-LG-ip-N-EA(38) | 0 | 0,02 | 56 | 0,16 |
| N-LG-ip-N-EA(55) | 1 | 0,12 | 45 | 0,04 |
| N-EA | -7 | 0,40 | _b) | _p) |
| N-LG-ip-N-BA(8) | _p) | _p) | 62 | 0,39 |
| N-LG-ip-N-BA(14) | ь) | _p) | 58 | 0,35 |
| N-LG-ip-N-BA(19) | _b) | _b) | 57 | 0,37 |
| N-LG-ip-N-BA(36) | -43 | 0,08 | 57 | 0,21 |
| N-LG-ip3-N-BA(81) | -36 | 0,49 | 57 | 0,07 |
| N-BA | -38 | 0,61 | _b) | _b) |
| N-LG-ip-N-HEA(30) | -4 | 0,10 | 51 | 0,31 |
| N-LG-ip-N-HEA(50) | -2 | 0,06 | 51 | 0,15 |
| N-LG-ip-N-HEA(59) | 2 | 0,11 | 51 | 0,13 |
| N-LG-ip-N-HEA(61) | 9 | 0,04 | 53 | 0,09 |
| N-HEA | -1 | 0,31 | _b) | _ь) |

Bei dem Netzwerksystem N-LG-ip2-N-BA(56) wird kein thermischer Übergang detektiert.

b) Es wird kein zweiter Glasübergang detektiert.

Form-Gedächtnis Eigenschaften

Tab. 4: Dehnungsfixierungs- $R_i(N)$, Dehnungsrückstellungsverhältnis $R_i(N)$ und E-Modul E(N) (70 °C) im Zyklus N von Netzwerken aus Oligo[(rac-lactat)-co-glykolat]triolen bzw. -tetrolen mit konstantem Glykolatgehalt und TMDI bei der angefahrenen Dehnung ϵ_m im lagegeregelten, zyklischen thermomechanischen Experiment unter Standardbedingung.

| Netzwerk*) | εm | R _f (1) | R _r (1) | R _f (2-5) | R _r (2-5) | E(1) | E(2-5) |
|------------------|------------------|--------------------|--------------------|----------------------|----------------------------------|------|-----------------|
| | % | % | % | % | % | MPa | MPa |
| N-T-LG(17)-5000 | 50 ^{b)} | 91,3 | 98,5 | 94,6 ± 2,7 | 98,6 ± 0,9 | 2,04 | $1,68 \pm 0,25$ |
| N-T-LG(17)-7000 | 100 | 94,3 | > 99 | 94,3 ± 0,1 | $99,3 \pm 0,4$ | 1,00 | $0,71 \pm 0,13$ |
| N-T-LG(16)-9000 | 100 | 95,5 | > 99 | $91,2 \pm 0,3$ | $98,8 \pm 0,5$ | 0,89 | $0,69 \pm 0,02$ |
| N-T-LG(18)-12000 | 100 | 91,8 | 97,3 | $91,7 \pm 0,1$ | $96,9 \pm 0,4$ | 0,70 | $0,35 \pm 0,10$ |
| N-P-LG(15)-5000 | 50 ^{b)} | 90,3 | > 99 | 91,1 ± 2,4 | 96,4 ± 1,3 | 1,68 | $1,75 \pm 0,12$ |
| N-P-LG(15)-7000 | 100 | 92,0 | > 99 | $92,3 \pm 0,1$ | > 99 | 1,63 | $1,60 \pm 0,03$ |
| N-P-LG(16)-9000 | 100 | 95,8 | > 99 | 96,8 ± 2,1 | $98,6 \pm 1,6$ | 0,53 | $0,52 \pm 0,01$ |
| N-P-LG(17)-10000 | 100 | 96,5 | 92,6 | $95,0 \pm 0,0$ | $\textbf{90,1} \pm \textbf{0,9}$ | 2,03 | $1,70 \pm 0,12$ |
| N-P-LG(12)-12000 | 100 | 92,8 | 94,8 | 94,6 ± 2,7 | 90,9 ± 3,5 | 1,18 | 0,78 ± 0,11 |

a) s.o.

Die erfindungsgemäßen Beispiele demonstrieren, dass die Netzwerke der Erfindung Form-Gedächtnis-Materialien sind, die gezielt hergestellt werden können, wobei eine gute Kontrolle der Eigenschaften der Netzwerke möglich ist. Bevorzugte Netzwerke sind amorph und bioabbaubar und/oder phasenseggregiert.

b) Die Proben brechen bei einem Wert für ε_m von 100%.

Patentansprüche

- Polymeres Netzwerk, erh

 ältlich durch Umsetzung von hydroxytelechelischen Pr

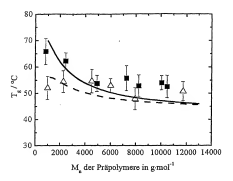
 polymeren, wobei die Pr

 äpolymere Polyester- und/oder Polyethersegmente umf

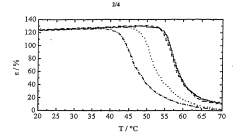
 assen, mit Diisocyanat.
- Polymeres Netzwerk nach Anspruch 1, wobei die Präpolymere Einheiten aufweisen, abgeleitet von Milchsäure, Caprolacton, Dioxanon, Glycolsäure, Ethylenglycol und/oder Propolyenglycol.
- Polymeres Netzwerk nach Anspruch 1 oder 2, wobei die Präpolymere ein Zahlenmittel des Molgewichts von 1000 bis 15000 g/mol aufweisen.
- 4. Polymeres Netzwerk nach einem der vorstehenden Ansprüche, umfassend ein zweites Netzwerk, das mit dem polymeren Netzwerk nicht kovalent verbunden ist sondem dieses nur durchdringt (IPN), wobei das zweite Netzwerk ein Netzwerk ist, abgeleitet von Acrylatmonomeren oder Polypropylenglycolmakromonomeren.
- Polymeres Netzwerk nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei das Präpolymer Einheiten umfasst abgeleitet von Milchsäure und Glycolsäure, Milchsäure und Caprolacton, Milchsäure und Dioxanon oder Milchsäure und Propylenglycol.
- Polymeres Netzwerk nach Anspruch 5, wobei das Pr\u00e4polymer Einheiten umfasst, abgeleitet von Milchs\u00e4ure und Propylenglycol und wobei diese Einheiten in blockartiger Verteilung vorliegen.
- Polymeres Netzwerk nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei das Präpolymer eine Zentraleinheit aufweist, abgeleitet von einer tri- oder tetrafunktionellen Verbindung.
- Polymeres Netzwerk nach Anspruch 7, wobei die tri- oder tetrafunktionelle Verbindung 1,1,1-Tris(hydroxymethyl)ethan oder Pentaerythritol ist.
- Polymeres Netzwerk nach einem der vorstehenden Ansprüche, erhältlich durch Umsetzung von zwei oder drei unterschiedlichen Präpolymeren.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines polymeren Netzwerks nach einem der Ansprüch 1 bis 9, umfassend die Umsetzung von hydroxytelechelischen Präpolymeren, wobei die Präpolymere Polyester- und/oder Polyethersegmente umfassen, mit Dilsocyanat.
- Verfahren nach Anspruch 10, wobei die Präpolymere Einheiten aufweisen, abgeleitet von Milchsäure, Caprolacton, Dioxanon, Glycolsäure, Ethylenglycol und/oder Propolyenglycol.

12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, wobei die Präpolymere ein Zahlenmittel des Molgewichts von 1000 bis 15000 g/mol aufweisen.

- 13. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche 10 bis 12, umfassend eine weitere Stufe der Herstellung eines zweiten Netzwerks, das mit dem polymeren Netzwerk nicht kovalent verbunden ist sondem dieses nur durchdringt (IPN), wobei das zweite Netzwerk ein Netzwerk ist, erhalten durch die Polymerisation von Acrylatmonomeren oder Polypropylenglycolmakromonomeren.
- 14. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche 10 bis 13, wobei das Präpolymer Einheiten umfasst abgeleitet von Milchsäure und Glycolsäure, Milchsäure und Caprolacton, Milchsäure und Dioxanon oder Milchsäure und Propylenglycol.
- Verfahren nach Anspruch 14, wobei das Pr\u00e4polymer Einheiten umfasst, abgeleitet von Milchs\u00e4ure und Propylenglycol und wobei diese Einheiten in blockartiger Verteilung vorliegen.
- 16. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche 10 bis 15, wobei das Präpolymer eine Zentraleinheit aufwelst, abgeleitet von einer tri- oder tetrafunktionellen Verbindung.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, wobei die tri- oder tetrafunktionelle Verbindung 1,1,1-Tris(hydroxymethyl)ethan oder Pentaerythritol ist.
- 18. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche 10 bis 17, umfassend die Umsetzung von zwei oder drei unterschiedlichen Präpolymeren.

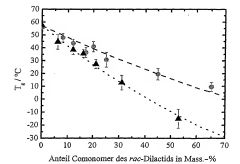


Figur A: Glasübergangstemperatur T_p (DSC, 2. Aufheizvorgang) der Netzwerke aus Oligot(rac-lactat)-co-glykolatilrolen (A.) bzw. -tetrolen (M) gekuppett mit TMD1 (Typ 1) in Abhängigkeit von M_n der Oligomere mit konstantem Anteil an Glykolat. Zudem sind die gemäß Gl. 4.14 berechneten Werte für T_p in Abhängigkeit von M_n der Makrotriole (-) und -tetrole (-) dargestellt. Die Werte für T_g* und K_s (Tab. 4.4) und für p_s gemäß Gl. 4.15 mit M_n der Präpolymere nach "H-NMR werden zugrunde gelegt. Die Bestimmung von K_s erfolgt durch eine Regressionsanalyse der experimentellen Werte. Die Balken geben die Breite des Temperaturintervalls am Glasübergang an

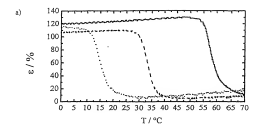


Figur B:

a) Verlauf der Dehnung s von Netzwerken aus Makrotertolen mit variierendem Glykolatgehalt (Typ f) im Amfheizprozess der lagegeregelten, zyklischen hermomechanischen Zug-Dehnungsmessungen in Abhängigkeit von der Temperatur T. (+) N-P-LG(0)-10000, (...) N-P-LG(17)-10000, (...) N-P-LG(52)-10000.

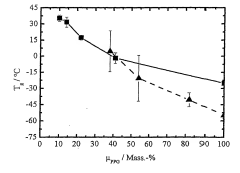


Figur C: Glasübergangstemperatur T_e der Netzwerke aus Makrotertolen und TMDI (Typ I) nach DSC (2. Aufheizvorgang) in Abhängigkeit vom Massenanteil an β-Hydroxycethoxyacetat (O) bzw. e-Hydroxycaproat (A) der Präpolymere (Masse 10100 g·mol⁻¹) und berechnete Werte für T_e in Abhängigkeit vom Comonomerverhältnis (... bzw. —) gemäß einer nicht linearen Regressionsanalyse nach Gl. 4.9. Die Balken geben die Breite des Temperaturintervalls des Glasübergangs an.

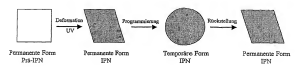


Figur D: a) Dehnung s in Abhängigkeit von der Temperahur T der Netzwerke aus Makrotetrolen mit variierendem s-Hydroxycaproatgehalt (M_{esis} = 10100 gmol⁻¹) und TMDI (typ I) im Rückstellungsprozess der spannungsgeregelten, zyklischen thermomechanischen Zug-Dehnungsexperimente.

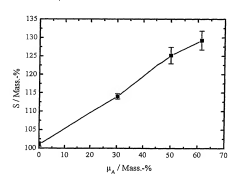
(-) N-P-LG(0)-10000, (--) N-P-LC(16)-10000, (...) N-P-LC(31)-10000.



Figur E: Glasübergangstemperatur T₈ (DSC, 2. Aufheizvorgang) von Netzwerken aus Stem-foligo(propylenglykol)-δloz-6-oligo](γασ-lactat)-ασ-glykolat]\text{triolen und TMDI} (Typ I) in Abhängigkeit vom Massenanteil an Oligo(propylenglykol) μ_{γγσ} der Präpolymere nach H-NMR-Spektroskopie. Die Balken geben die Breite des



Figur F: Schematische Darstellung der Fixierung eines Prä-IPNs in der permanenten Form für das resultierende IPN (Typ III) und des Formgedächtniseffekts des IPNs.



Figur G: Massenbezogener Quellungsgrad S in Wasser von IPNs, die durch Quellung des Netzwerks N-P-LG(17)-10000 in Hydroxyethylaerylatlösung und anschließende UV-Bestrahlung erhalten werden (Typ IV) in Abhängigkeit vom Massenanteil μ_A der Poly(acrylat)komponente im IPN

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte al Application No

| | | | PCT/EP200 | 4/009180 | | |
|--|--|--|--------------------|------------|--|--|
| A. CLASSI IPC 7 | IFICATION OF SUBJECT MATTER C08G18/42 C08G18/48 C08G18/ | /73 C08G18/4 | 0 C08F | 283/00 | | |
| | o International Patent Classification (IPC) or to both national classif | lcation and IPC | | | | |
| | SEARCHED | | | | | |
| IPC 7 | ocumentation searched (classification system followed by classification sy | ation symbols) | | | | |
| | tion searched other than minimum documentation to the extent that | | | | | |
| l | ete base consulted during the International search (name of data b ternal, WPI Data, PAJ | aas⊖ and, where practical, s | earch terms used | 1) | | |
| C. DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | | |
| Category * | | | | | | |
| X | STOREY R F ET AL: "HYDROLYZABLE POLY(ESTER-UBETHANE NETWORKS FRC DIISOCYANATA AND D.L-LACTIDE/EPSILON-CAPROLACTONE COPOLYESTER TRIOLS:" JOURNAL OF POLYMER SCIENCE, POLY CHEMISTRY EDITION, JOHN WILEY AN NEW YORK, US, vol. 32, no. 12, 1 September 1994 (1994-09-01), p 2345-2363, XP000458082 ISSN: 0360-6376 the whole document | 1-3,5,7, 10-12, 14,16 | | | | |
| | ner documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family me | mbers are listed i | n annex. | | |
| "A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which obtains "O" docume other r "P" docume later th | nt which may have doubts on plotify. claim(s) or is cled to establish the publication due of another or other special reason (as specified) art referring to an oral disclosure, use, exhibition or means in published prior to the international filling date but an the priority date claimed | *** The document published after the International filtre data or priority data and not in condition with the application but clinid to understand the principle or theory underlying the investion Periority of the principle or theory underlying the investion Periority of the clinical investion Periority of the principle or the conditional investion Periority of the principle of the princ | | | | |
| l | actual completion of the international search 7 December 2004 | Date of mailing of the 29/12/200 | | ron report | | |
| | nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentham 2 | Authorized officer | | | | |
| | Nt 2280 HV Rijswijk Tet (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016 | er, U | | | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

Inte 1al Application No PCT/EP2004/009180

| C.(Continu | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | 1017 21 20047 003100 |
|------------|--|-----------------------|
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to cleim No. |
| х | BRUIN P ET AL: "BIODEGRADABLE LYSINE DIISOCYANATE-BASED POLY(GLYCOLIDE-CO-E-CAFROLACT ONE)-URETHANE NETWORK IN ARTIFICIAL SKIN' BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BY., BARKING, GB, vol. 11, no. 4, 1 May 1990 (1990-05-01), pages 291-295, XP000128983 ISSN: 0142-9612 the whole document | 1-3,7, 10-12,16 |
| X | EP 1 027 086 B (ARTIMPLANT AB) 17 April 2002 (2002-04-17) page 3, paragraph 19 - page 4, paragraph 25 example 2 | 1,7,10, 16 |
| A | US 5 328 957 A (SORATHIA USMAN A ET AL) 12 July 1994 (1994-07-12) column 3, line 22 - column 4, line 31 examples 2,3 | 1-18 |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

Inter nal Application No PCT/EP2004/009180

| Patent document cited in search report | | Publication date | Patent family member(s) | | Publication date |
|---|---|---------------------|----------------------------|--------------|------------------|
| EP 1027086 | В | 16-08-2000 | SE | 510868 C2 | 05-07-1999 |
| | | | AT | 216271 T | 15-05-2002 |
| | | | ΑU | 740604 B2 | 08-11-2001 |
| | | | ΑU | 9564398 A | 24-05-1999 |
| | | | BR | 9812774 A | 10-10-2000 |
| | | | CA | 2308190 A1 | 14-05-1999 |
| | | | DE | 69804989 D1 | 23-05-2002 |
| | | | DE | 69804989 T2 | 21-11-2002 |
| | | | DK | 1027086 T3 | 12-08-2002 |
| | | | EE | 200000760 A | 15-04-2002 |
| | | | EP | 1027086 A1 | 16-08-2000 |
| | | | HK | 1030168 A1 | 04-10-2002 |
| | | | HR | 20000242 A1 | 28-02-2001 |
| | | | HU | 0004017 A2 | 28-03-2001 |
| | | | JP | 2001521788 T | 13-11-2001 |
| | | | NO | 20002292 A | 23-06-2000 |
| | | | NZ | 504190 A | 27-09-2002 |
| | | | PL | 343839 A1 | 10-09-2001 |
| | | | SI | 1027086 T1 | 31-08-2002 |
| | | | SK | 6532000 A3 | 12-09-2000 |
| | | | US | 6436136 B1 | 20-08-2002 |
| | | | ES | 2175795 T3 | 16-11-2002 |
| | | | PT | 1027086 T | 30-09-2002 |
| | | | SE | 9704003 A | 04-05-1999 |
| | | | MO | 9922780 A1 | 14-05-1999 |
| | | | TR | 200001223 T2 | 21-01-2002 |
| | | | TW | 501933 B | 11-09-2002 |
| | | | ZA | 9809694 A | 29-04-1999 |
| US 5328957 | Α | 12-07-1994 | NONE | | |

INTERNATIONAL ER RECHERCHENBERICHT

Inter ales Aktenzeichen

| | INTERNATIONALER REGILEROLENDERIGITI | | | | | PCT/EP2004/009180 | | |
|---|---|--|--|---|--|---|---|--|
| A. KLASSI IPK 7 | FIZIERUNG DES ANME C08G18/42 | LDUNGSGEGENSTAND C08G18/48 | C08G18/7 | '3 | C08G18/4 | | F283/00 | |
| | | | | | | | | |
| Nach der Int | ernationalen Palentklass | sifikation (IPK) oder nach | der nationalen Kla | sifikation | und der IPK | | | |
| | RCHIERTE GEBIETE | | | | | | | |
| IPK 7 | COSG COSF | assifikationssystem und K | lassitikationssymb | ole) | | | | |
| Recherchier | te aber nicht zum Minde | stprüfstoff gehörende Ve | röffentlichungen, so | well dies | se unier die rech | erchlerten Gebie | ate fallen | |
| Während de | r internationelen Recher | che konsultierte elektroni | sche Datenbank (N | lame der | Datenbank und | evti. verwendet | e Suchbegriffe) | |
| EPO-In | ternal, WPI D | ata, PAJ | | | | | | |
| C. ALS WE | SENTLICH ANGESEHE | NE UNTERLAGEN | | | | | | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erlorderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle | | | | | | Betr. Anspruch Nr. | |
| х | STOREY R F ET AL: "HYDROLYZABLE POLYCESTER-URETHANE)METWORKS FROM L-LYSINE DIISOCYMANTA A AND D.L-LACTIDE/EFSILON-CAPROLACTONE HOMO- AND COPOLYESTER TRIOLS" JOURNAL OF POLYMER SCIENCE, POLYMER CHEMISTRY EDIITON, JOHN WILEY AND SONS. NEW YORK, US, Bd. 32, Nr. 12, 1. September 1994 (1994-09-01), Seiten 2345-2363, XP000458082 ISSN: 0360-6376 das ganze Dokument | | | | 1-3,5,7, 10-12, 14,16 | | | |
| entne | ehmen | ind der Fortsetzung von I | | Χ | Siehe Anhang F | | | |
| "A" Veröffer aber n "E" älteres i Anmei "L" Veröffer echeln andere soll od ausgel "O" Veröffer eine B "P" Veröffer dem b | ntlichung, die den allgem icht als besonders bedeu Dokument, das jedoch er dedelum veröffentlicht w titlichung, die geelgnet ist en zu lessen, oder durch in im Recherchenbericht er die aue einem anderei führh | ., einen Prioritätsanspruc die das Veröffentlichung genannten Veröffentlicht n besonderen Grund ang de mündliche Offenbarur go der andere Maßnah ernationalen Anmeldede atum veröffentlicht worde Onalen Recherche | definiert, demetionalen ch zwelfelhaft er- sdatum einer ang belegt werden egeben ist (wie | Ann Erft: The "X" Verö kani erfir "Y" Verö kani wer Veri dies | neldung nichi kol dung zugrundel orle angegeben ffentlichung von dienscher Tätigk ffentlichung von n nicht als auf er den, wenn die W öffentlichungen de Verbindung fü ffentlichung, die | ildlert, sondem i legenden Prinzij Ist besonderer Bed dieser Veröffen eit beruhend be besonderer Bed finderischer Tätt eröffentlichung in dieser Kategote er einen Fachman Mitglied derseib Internationalen F | am Internationalen Anmeisic datum - Newtonie International mind of - or on the control of the control of - on oder der filt zugrundelegenden - seutung die baarpruchte Erfindun - flowing nicht einem Oder auf - oder der der der der der der - oder der der der der - oder der der - oder der der - oder der der - oder der - | |
| | | | rde | Bev | 29/12/20 ollmächtigter Be | | | |
| Name und Postanschrift der Internationatien Recherchenbehörde Europtilisches Patentamit, P.B. 5818 Patentiliaan 2 NL - 2280 HV Fillswijfk Tel. (431-70) 340-32040, Tx. 31 651 epo nl, Facc (431-70) 340-32016 | | | | Neugebauer, U | | | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inten sales Aktenzeichen
PCT/FP2004/009180

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. X BRUIN P ET AL: "BIODEGRADABLE LYSINE 1-3,7, 10-12,16 DIISOCYANATE-BASED POLY(GLYCOLIDE-CO-E-CAPROLACT ONE)-URETHANE NETWORK IN ARTIFICIAL SKIN" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, Bd. 11, Nr. 4, 1. Mai 1990 (1990-05-01), Seiten 291-295, XP000128983 ISSN: 0142-9612 das ganze Dokument Х EP 1 027 086 B (ARTIMPLANT AB) 17. April 2002 (2002-04-17) 1,7,10, Seite 3, Absatz 19 - Seite 4, Absatz 25 Beispiel 2 Α US 5 328 957 A (SORATHIA USMAN A ET AL) 1-18 12. Juli 1994 (1994-07-12) Spalte 3, Zeile 22 - Spalte 4, Zeile 31 Beispielé 2,3

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Januar 2004)